INGREDIENT AND CATALYST FOR OLEFIN POLYMERIZATION

Patent number:

JP57063310

Publication date:

1982-04-16

Inventor:

SANDORO PARODEI; ROBERUTO NOTSUCHI;

UMUBERUTO JIYANNIINI; PIEERU KAMIRO BARUBE;

UMUBERUTO SUKATA

Applicant:

MONTEDISON SPA

Classification:

- international:

C08F10/00; C08F10/00; (IPC1-7): C08F4/02; C08F4/64;

C08F10/00

- european:

C08F10/00

Application number: JP19810126025 19810813 Priority number(s): IT19800024141 19800813 Also published as:

区P0223010 区P0045977 区P0045976

> EP0045975 SU1457813

more >>

Report a data erro

Abstract not available for JP57063310
Abstract of corresponding document: EP0045975

Catalysts for the polymerization of alpha-olefins which comprise the reaction product of: a) an Al-alk-compound; b) a silicon compound containing at least one Si-OR or Si-OCOR or Si-NR2 bond, R beil hydrocarbyl radical; c) a solid comprising as essential support, a Mg dihalide in active form and supported a Ti halide or a halo-Ti-alcoholate or said halogenated Ti compound and a silicon compound defined in b) in a molar ratio with the supported Ti compound from 0,1 to 5 mole of silicon compound mole of Ti compound.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(19) 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

⑩公開特許公報(A)

昭57—63310

⑤Int. Cl.³ C 08 F 10/00 4/02	識別記号	庁内整理番号	砂公開 昭和57年(1982)4月16日 発明の数 4 審査請求 未請求
4/64	1 0 6	7823—4 J	(全 16 頁)

匈オレフィンの重合用の成分及び触媒

②特 願 昭56-126025

②出 願 昭56(1981)8月13日

優先権主張 ②1980年 8 月13日③イタリア

(IT) 3024141 A/80

の発 明 者 サンドロ・パロデイ

イタリー国ノヴアラ・オレツジ ョ・ヴイアデイネグリ 4

@発 明 者 ロベルト・ノツチ

イタリー国ノヴアラ・コルソX X II マルツオ170

@発 明 者 ウムベルト・ジヤンニーニ

イタリー国ミラノ・ヴイアシス モンデイ53

⑦発 明 者 ピエール・カミロ・バルベ イタリー国フエラーラ・ヴィア パヴオーネ3

@発 明 者 ウムベルト・スカタ イタリー国フエラーラ・ヴイア

⑪出 願 人 モンテジソン・ソチエタ・ベル ・アチオニ イタリー国ミラノ・フオロボナ

シーパティステイ31

パルテ31

個代 理 人 弁理士 小田島平吉

明 紐 智

1 発明の名称

オレフインの重合用の成分及び触媒

2 特許請求の範囲

1 必須担体としての活性形のMgハログン化合物、並びに該Mgハログン化合物上に担持されているTi-ハライド欠はTi-ハロアルコレー

- ト及び下記の群の化合物から選択されたエステル:
 - 11 エステル系カルボニンの少なくとも1個 が第三級もしくは第四級炭素原子と又は炭素 紋が少なくとも4の般状もしくは分枝鎖状の 鎖と結合している飽和ポリカルボン酸のモノ 及びポリエステル、
 - 12 少なくとも2個のカルボキシ島が隣接する二重結合生成性炭素原子と結合している不 飽和ポリカルボン酸のモノ及びポリエステル であつて、その - COUR 島のヒドロカルビル

基Rの少なくとも1個が炭素数が3~20の 分核鎖状の飽和もしくは不飽和基であるか又 は炭素数が6~20のアリールもしくはアリ ールアルギル基である不飽和ポリカルポン酸 のモノ及びポリエステル、

- 1.3 オルト位置に COOH 基を有する芳香族シカルボン酸のモノ及びジェステルであつて、 その COOR 基のヒドロカルビル基 R の少なく とも1 週が3~20 個の炭楽原子を有する芳香族ジカルボン酸のモノ及びジェステル、
- 1.4 オルト位置に少なくとも2個の水酸基を 含有している芳香族ヒドロキン化合物のモノ 及びポリエステル、
- 1.5 少なくとも1個の水田基がカルボキン基 に対するオルト位置にある芳香族ヒドロキン 酸のエステル、
- 16 RCOUR'基のヒドロカルビル基R,R'

持開昭57-63310(2)

の少なくとも1個が炭素数が3~20の飽和 もしくは不飽和の分枝類状の基であるか、又 は炭素数が7~20のブリールアルギル基で あるか、或いはRはエステル系カルポニル基 に直接もしくはメチレン基を介して結合して いる炭素数が3~20のブリール基であり、 せして、R/基が撥状ヒドロカルビル基であ るときには、R/は3~20の炭素原子を含 有している飽和もしくは不飽和カルボン酸の エステル、

17 式 CO(OR)。(ととて、同一であつても 又は異なつていてもよい R 基の少なくとも1 個は 炭素 数が 3 ~ 2 0 のヒドロカルビル基で ある)の 炭酸のエステル、

からなり、アルフア・オレフインの重合用触媒を 形成するためにAl-アルキル化合物及び1個以 上のSi-OR,Si-OCOR又はSi-NR,結合(R はヒトロカルビル基である)を含有しているケイ 深化合物と組み合わせて使用される固体成分。

- 2 該Mgハロゲン化合物がMgジヘライドで ある特許請求の範囲第1項記載の固体成分。
- - ▲ 下配成分:
 - a') Al-アルキル化合物、
 - b) 1個以上のSi-OR, Si-OCOR又は Si-NR, 結合(ことでRはヒドロカルビル基である) を含有しているけい象化合物、
 - c) 特許網求の範囲第1.項~第3項に記載されている如き固体成分、

の反応生成物からなる、アルファーオレフィンの

重合用触媒。

6. 成分も)のケイ菜化合物がフェニルジーも しくはトリーアルコキンシラン又はアルキルジー もしくはトリーアルコキンシランである特許請求 の低出第4項もしくは譲5項記載の放映。

7. 成分 c) が特許請求の超過第2項記載の固 体成分である、特許請求の範囲第6項配載の触媒。

8. 重合方法を核相で不括性炭化水米岩謀の存在下もしくは不存在下で又は気相で、特許請求の 蛇磁第4項~第7項のいづれかに記載の枝蝶の存 在下で、実施することを特徴とする、アルファー オレフインCH_B=CHR(ことでRは炭素数が1~ 4のアルキル基又はアリール基である)及び*該*オレフインとエチレンの混合物の重合方法。

9. 特許請求の範囲第8項記載の方法で得られたアルファーオレフィンの重合体。

3 発明の詳細な説明

本発明は、CH₁=CHRオレフイン(ここでRは 炭系数が1~4のアルキル基又はアリール基であ る)及び酸オレフインとエチレンの混合物の重合 用触媒の形成に有用な新規な固体成分、並びに該 成分から形成された触媒、更には重合方法にも関 するものである。

今までに知られているプロピレン及びそれより 高級なオレフインの連合用の担持されている底活 性のそして高度に立体特異性の触媒は、電子供与 体化合物 (外部電子供与体)で部分的に錯体化さ れているAi-アルキル化合物を、活住形のMg

特開昭57-63310(3)

- ハライド上に沮持されているで、化合物及び電子供与体化合物(内部電子供与体)からなる道体 成分と反応させることにより得られる。

そのような触媒の例は英国特許 1.5 5 9.1 9 4 及びペルギー特許 8 6 8 6 8 2 中に配されている。

Si-U-C結合を含有しているケイ滋化合物からなる外部電子供与体も記されている [特開昭 5 4 - 9 4 5 9 0 号及び特開昭 5 5 - 3 6 2 0 3 号]。 独々のそして多数の内部電子供与体の中には、メタクリル酸メテル及びピパリン酸エチルの如き化合物も挙げられている。しかしながら、Si-U-C結合を含有しているケイ製化合物を外部電子供与体として使用する全ての先行技術の触媒においては、主として安息音酸のエステル及びそれらの誘導体が内部電子供与体として使用される。

活性及び立体特異性という語で表わされている 上記の触媒の性能は、安息香袋エチル及び安泉香 酸の可様なエステルを外部電子供与体として使用 する放森の性能と変わりない。今回、特別な構造 を有するエステルを内部電子供与体として使用す ることにより、意外なことにも、Si-U-C 結合 を含有しているケイ森化合物を外部電子供与体と してなる先行技術の母特触媒の活性及び立体特英 性を増大できるととが発見された。

- a) AI-Tルキル化合物、たとえば、AI-トリアルキル取は酸素もしくは過数原子を介して 又はSU。もしくはSU。基を介して互に紹合し ている2個以上のAI原子を含有しているAI-Tルキル化合物、
- b) 1 個以上のSi-OR, Si-OCOR 又はSi-NR, 紹合(ここでRはヒドロカルビル基である)を含有しているケイ集化合物、

(Mgハロゲン化合物好ましくは)

- c) 必須担体としての活性形のMgジハライド、 並びに疫Mgハロゲン化合物上に担持されている Ti-ハライド又はTi-ハロアルコレート及び 下記の群の化合物から選択された電子供与体化合物:
 - 1) エステル系カルボニル基の少なくとも1 個が新三級もしくは第四級炭米原子と又は炭 米衣が少なくとも4の般状もしくは分枝鏡状 の鎖と結合している飽和ポリカルポン酸のモ ノ及びポリエステル、
 - 2) 少なくとも2個のカルボキン基が隣接する二重結合生成性炭素原子と結合している不飽和ポリカルボン酸のモノ及びポリエステルであつし、その-CUOR基のヒドロカルビル 基尺の少なくとも1個が炭素数が3~20の 分枝類状の飽和もしくは不飽和基であるか又 は炭泉数が6~20のアリールもしくはアリ

- ールアルキル書であるような不飽和ポリカル ポン錠のモノ及びポリエステル。
- 3) オルト位置に COUH 基を有する方香族ジカルボン酸のモノ及びジエステルであつて、 その COUR 基のヒドロカルビル基 Rの少なく とも1 個が 3 ~ 2 0 個の炭素原子を有する方 否族ジカルボン酸のモノ及びジエステル、
- 4) オルト位置に少なくよも2個の水酸基を 含有している芳谷族ヒドロキン化合物のモノ 及びポリエステル、
- 5) 少なくとも1個の水酸基がカルボギン基 に対するオルト位置にある芳香族ヒドロギン 酸のエステル、
- 6) RCUOR' 基のヒドロカルビル基ド、R' の少なくとも1 鍋が炭果数が3~20の飽和 もしくは不飽和の分枝鏡状の基であるか、又 は炭素数が7~20のアリールアルギル基で

特開昭57-63310(4)

あるか、以いは R はエステル系カルボニル基 に直接もしくはメチレン病を介して結合して いる炭素故が 3 ~ 2 0 のアリール塞であり、 そして、 R / 基が般状とドロカルビル基であ るときには、 R / は 3 ~ 2 0 の炭素原子を含 有している飽和もしくは不飽和カルメン酸の エステル、

7) 式 OR(とこで同一であつても又は CU

異なつていてもよい R 基の少なくとも 1 個は 炭素数が 3 ~ 2 0 のヒドロカルビル基である) の炭酸のエステル。

成分 c)の製造に適する代表的エステルの例は 下記のものである:

1)群

ジエテルジイソプテルマロネート、ジエテル n - プテルマロネート、ジエテル - n - ジプテルマ

4) 辞

2.3-ジアセト中シナフタレン、1,2-ジ アセト中シベンゼン、1-メテル-2,3-ジア セトヤンベンゼン。

5)#

ペンソイル・エチルサリチレート、アセチル-メチルサリチレート。

6) 俳

エチレン・グリコール・ビバレート、1・4・
ブタンジオール・ピバレート、ペンジル及びイソ
ブチルピパレート、ホープロピルピパレート、エ
ナルジフエニルアセテート、イソブチルメタクリ
レート、イソブチルアクリレート、エチルペンゾ
イルアセテート、イソブチルピルペート、イソブ
チル・トランス・3・メトキシ・2・プテノエート。

7)6

ロネート、ジェチルフェニルマロネート、ジェチル-1、2 - シクロヘキサン- ジカルボキシレート、ジオクチルセベセート、ジイソプテルアジベート。

2) 群

ジー 2 - エチル・ヘキシル・マレエート、ジイソプチルマレエート、ジイソプチルー 3 . 4 - フラン・ジカルボキシレート、ジー 2 - エチルヘキシルフマレート、2 - エチルヘキシルマレエート。

ジイソプチル・2,3-ナフタレン・ジカルボ キシレート、ジ・ホ・プロビル、ジ・ホ・プチル、 ジイソプチル、ジ・ホ・ヘブチル、ジ・2-エチ ル・ヘキシル、ジ・ホ・オクチル、ジ・ネオペン チルフタレート、フタル酸のモノブチル及びモノ イソプチルエステル、エチル・イソブチル・フタ レート、エチル・ホ・プチル・フタレート。

フェニル・エチルカーポネート、ジフェニルカ ーポネート。

好適な化合物は、マレイン酸、ピペリン酸、メタクリル酸、炭酸及びフタル酸のエステルである。 上記の如く、ポリカルボン酸のエステルはエステル基の他にエステル化されていないCOOH基を含有することもできる。

成分の)の製造においては、エステルを活性形の
めのハログン化合物たとえば活性がのシハライドもしくは予備形成された該シハライドの先駆体
と 桜 放させて製造することができる。 更に、 例え
は、アルコールもしくはアルコレートとアリール
ハライドの間のエステル化により、又はポリカル
ポン酸の無水切もしくはギエステルとアルコール
の間のエステル化により、又はエステル変換によ
る如き公知の反応によりエステルをその場で製造
することができる。

指開昭57-63310(5)

エステルは他の公知の内部電子供与体と併用することもできる。

以分で)の必須担体を形成する活性形のMgへ ログン化合物たとえば活性を無水Mgジハライド は、成分で)のX級粉末スペクトル中で1㎡/9 の表面収を有するジハライドの砂末スペクトル中 に現れる最も強い回折線の少なくとも30多の広 がりを示すMgジハライドであるか、又は該強度 ピークが最強級の面間距離に関してシフトしてい るハロにより置き決わつているようなX級粉末スペクトルを示すMgジハライドであるか及び/又 は3㎡/9より大きい表面債を有するMgジハラ

Mgジハライドの袋面液の測定は、成分c)を 沸揚TiCl。で2時間処理した後に行なわれる。 測定減をMgジハライドの表面積とする。Mgジ ハライドの非常に活性な形は、1㎡/9の袋面積 を有する対応するジハライドのスペクトル中に現 われるはも減い回折線が相対的強能にかいて減少 しそして広がつてハロを形成するようなX級が末 スペクトルを示すものであるか、又は破り減い酸 が面間距離に関してシフトしたハロにより遅き袭 わつているようなものである。一般に、上配の形 の表面機は30~40㎡/9より大きく、そして 特には100~300㎡/9である。

活性形は、上記の形から、不活性炭化水点容媒中での成分 c) の熱処型によつても誘導でき、それは X 級スペクトル中でハロの代りに吸い回折線を示するのである。

これらの形の鋭い最短線は、いずれの場合にも、
1 ポノリの表面積を有するMgジハライドの対応
する般に関して少なくとも30分の広がりを示し
ている。好適なMgジハライドはMgジクロライ
ド及びMgジブロマイドである。ジハライドの含

水量は一般に1重量がより少ない。

活性がログハライド上に担待されているですハライド又はですハロアルコレート及びエステルとは、担体上に化学的もしくは物理的に尚着され、成分 c)を影響している1.2-ジクロロエタンで2時間処理することによつても成分 c)から他出できないような上記の化合物を意味する。

成分 a) , b) 及び c) は互いにいずれの順序 でも反応させられるが、好頑には成分 a) 及び b) な予備協合し、その従成分 c) と接続させる。

以分の)を成分の)及び/乂はも)と予領混合させることもできる。の)及びも)の予領混合は、 普通、室盤乃至減合温度の間の温度において行な うことができる。

c)及びる)の予消反応は比較的高い低度においても失敗できる。化合物な)を加えそして成分
c)目身と反応させることもできる。成分な)を、

双分 c) 上に担持されているハロゲン化了(化合物に関して少なくとも1のモル比で、そして成分 c) として使用されているAI-アルギル化合物に関して20より少ない、好適には Q 05~Q 3 の油のゼル比で反応させることができる。

成分の)においては、Mgジハライド及びそれに担持されているハロゲン化Tが化合物の間のモル比は1~500の間であり、そしてMgジハライド上に担持されている欧ハロゲン化Tが化合物及び電子供与体の調のモル比は01~50の間である。

- b)に示されているケイズ化合物には、一般式 KmSiYn Xn
 - (式中、Rは炭素数が1~20のアルキル、 アルケニル、アリール、アリールアルキル、 ンクロアルキル基であり、

YH -UR', -UCUR', -NR' TBD. CC

特開昭57-63310(6)

でR/はRとは同一であるか又は異なつて おりそしてRと同じ意味を有し、

Xはヘロゲンもしくは水素原子又は - UCOR*。
-NR* 基であり、ここでR* はR* と等し
いか又は異なつており、そしてR* と同じ
広味を有し、

m,n及びりはそれぞれ、mは0~3、n は1~4、そしてりは0~1の数であり、 そしてm+n+りは4に等しい〕

の化合物が包含される。

使用できる他のケイ米化合物は、2個以上のケイ米原子が、破累又は激素原子を介して、互に結合されているような化合物である。

これらの化合物の例は、ヘキサエトキシジシロキサン、対称性ジフエニルテトラエトキシジシロキサン

チルアミノンラン、テトラフエノキンシラン又は テトラアルコキシンラン、例えはテトラメトキシ シランである。

ケイ葉化合物を、例えばSiCl。の知きハログン化されたケイ某化合物とアルコール叉はMgもしくはAlのアルコレートとの反応によりその場で生成することもできる。

本発明の放យ中では、ケイ素化合物は、彼々の 根紙生成成分の間の反応の固体生成物中に結合さ れた形で、そして 0.0 5 より大きい、一般的に 0.1 ~ 5 のケイ素化合物とハログン化T i 化合物 のモル比で存在している。

成分の)を形成しているAI-アルキル化合物 には、AI-トリアルキル、例えばAI-トリエ チル、AI-トリイソプチル、AI-トリイソプ ロピル及びヘテロ原子を介して互いに結合してい る2 凶以上のAI原子を含有している化合物、例 である。

好適なケイ本化合物は、フェニルトリアルコキ ンシラン、ジフェニルジアルコキシンランの如き フェニルアルコキシンラン、何えばフェニルトリ エトキン又はトリメトキシンラン、ジフェニルジ メトキン及びジエトキシンラン、モノクロロフェ ニルジエトキシシラン I アルキルジーもしくはト リーアルコキンシランの如きアルキルアルコキシ シラン、例えばエチルトリエトキシンラン、エチ ルトリインプロポキンシランである。

他の適当な化合物の例は、クロロトリエトキンシラン、アセトキントリエトキンンラン、ビニルトリエトキンシラン、プチルトリエトキンシラン、トリフエニルモノエトキンシラン、フエニルシェンクロエトキンシュ

えば

 $(C_2H_4)_R$.

が包含される。上記の如く、AIII子が例えば SU、又はSU。の如き薬を介して結合されているようなAI-アルキル化合物も適している。 これらAI-アルキル化合物は収改種併用することができる。例えば、上記例示の如きAI-アルキルハラ イドとの併用で使用することもできる。

成分 c) は公知の方法に従つて製造できる。 C れらの方法のうちの一方法は、Mgハライド及び 本宛明の選子供与体化合物を、粉砕生成物のX娘スペクトル中にMg ツハライドのスペクトルに関

特開昭57-63310(7)

して前配されている変化現象が見われるまで一緒
に分砕し、そしてその後の砕された生成物をTi
- 化合物と反応させることからなつている。この
型の投資は英国特許 1,5 5 8 1 9 4 中に配されて
いる。

. 可様な 製法は米国特許 4 1 0 7. 4 1 3、 4 1 0 7. 4 1 4 及び 4 1 0 7. 4 1 5 中に記されている。 地の方法は、Mgハライドとアルコールの付加 物を、活性水素原子を含有していない電子供与体化合物の存在下で、Ti化合物と反応させること からなつている。 この方法はペルギー特許 8 6 8 6 8 2 中に記されている。

公告されたドイツ出賦3022738中に記されている他の方法によると、Mgジハライドとアルコールの間の付加物を、液体状で、ハロゲン化Ti化合物及び電子供与体化合物と反応させる。

他の方法はドイツ特許出顧公開2924029、

担体を例えばドイツ特許出顧公開3022738 又はベルギー特許868682中に配されている 方法に従つて、必解されている電子供与体化合物 を含有している過剰のTiCl, で処理する。

上記の全ての方法では、 敷終生成物は、上記の 活注形で存在しているM g ジハライドを含有して いる。

括性形のMgジハライドを生成するため、又は ジハライドが括性形で存在しているようなTi含 有Mgジハライド担持成分を生成するための他の 公知の方法の例としては下配の如き反応があげられる:

ーグリニャール試楽又はMgR。化合物(Rはヒドロカルビルボである)又は該MgR。化合物と
Al-トリアルキルとの錯体、及びハロゲン化
朝、例えばAlX。もしくはAlRmXn化合物(X
はハロゲンであり、Rはヒドロカルビルであり、

米国特許 4 2 2 0 5 5 4 亚びにイタリア特許出頭 2 7 2 6 1 / 7 9 中に起されている。

他の方法は、Mgジハライド、ハロゲン化Ti 化合物及び電子供与体化合物をMgジハライドの 活性化まで一緒に粉砕し、そして粉砕された生成 物をハロゲン化炭化水素、例えば1・2 - ジクロ ロエタン、クロロベンゼン、塩化メチレン、ヘキ サクロロエタン、中に懸傷処理することからなつ ている。

処理は 4 0 で乃至ハロゲン化炭化水水の沸点の 温度において、一般に 1 ~4 時間の範囲の時間に わたつて行うととができる。

m+n=3である)、 $SiCl_{\bullet}$ 又は $HSiCl_{\bullet}$ 、 の皮心、

- ークリニヤール試楽とシラノールもしくはポリシロキサン、H_{*}O又はアルコールとの反応及び その後のハロゲン化剤又はTiCl_{*}との反応、
- ー M g と T ルコール 及び ハロ ダン 化 水楽 彼 との 反 応又は M g と ヒ ドロ カルビル ハライ ド 及び T ル コール と の 反 応 、
- Mg Oと Cl. 又は AlCl. との反応、
- ー MgXi・nH₂O (X=ハロゲン)とハロゲン化剤 义はTiCl₄との反応。
- ーM g モノもしくはジアルコレート又はM g カル ポキシレートとハロゲン化剤との反応。

Ti-ハライド又はTi-ハログンアルコレートには特に、Ti-テトラハライド、Ti-トリハライド及びTi-トリハログンアルコレートが ②含される。好適な化合物は、TiCla, TiBra.

時開設57-63310(8)

2 . 6 - ジメチルフエノキシトリクロロチタンである。

Ti~トリハライドは公知の方法により、例えばTiCl。をAlもしくは有低金威Al化合物を用いて以北水梁を用いて避元することにより、得られる。

Ti・トリハライドの場合、触媒性能を改良する目的のためには、チタンの配化(部分的であつてもよい)を、成分 c)の製造中又は後に行なうことが衝便である。この目的用には、ハロゲン、ヨウ系ハライドを使用できる。

好適な 触はは、成分 c) が Mg C l a , T i C l a 及 びマレイン酸、ピパリン酸及びフタル酸のエステルから得られ、そして成分 b) がフェニルーもしくはエチルートリエトキシッシ又は ジフェニル ジメトキシーも しくは ジフェニル ジェトキシー シランであるものであり、成分 a) は A l - トリア

と気相政階を組み合わせることにより実施する際に使用できる。一般に、温度は 4 0°~1 6 0 での間、好適には 6 0°~9 0 での間、であり、大気圧以上の圧力において行なうことができる。

分子量調節剤として、水栗又は他の公知の型の 調節剤が使用できる。

これらの触媒はプロピレン、プテン・1、スチレン、4・メチルペンテンの重合において特に良好に使用できる。 該触媒はまた、公知の方法に従つて、プロピレン及びエチレンを重合させて低温における比較的良好な耐衝撃性を有する改選ポリプロピレン(いわゆるプロピレン及びエチレンのプロツク共重合体)を製造するため、又はプロピレンと少割合のエチレンの結晶性ランダム共重合体を得るためにも使用できる。

下記の実施例は単に説明目的のために示されて いるものであり、本発明の範囲を視定しよりとす ルキル、灼えばAl-トリエチル又はAl-トリ イソプテル、である。

成分 c) は英国特許 1 5 5 8 1 9 4、ベルギー 特許 8 6 8 6 8 2、ドイン特許出顧公開 2 9 2 4 0 2 9、米国特許 4 2 2 0 5 5 4、イタリア特許 出風 2 7, 2 6 1 / 7 9 又はドイン特許出國公開 3 0 2 2 7 3 8 中に配されている方法に従つて製 造できる。

成分 o) の好適な設造方法は、MgCl。.TiCl。 及びエステルを一緒に初砕しそして粉砕された生 成物をハロゲン化された炭化水素、例えば1 · 2 - ジクロロエタン、で処理することも包含している。

本発明に従う触媒は、アルフア・オレフインを 公知の方法により重合するために、すなわち重合 を被相で不活性説化水素海峡の存在下もしくは不 存在下で、又は気相で、又は例えば液相重合政済

るものではない。

奥 施 例. 1~10

固体触媒成分の與製ご

ョーロッパ特許出顧公開公報第29,232号の 央施例1に従つて、以下のようにして固体触媒成 分を凋裂した。

a) 粉碎

8689の無水MgCl。(15より少ない水合有益)、表しに記載されたエステル及び1399のビニルートリエトキシーシラン(VTS)(エステル/VTSのモル比=175及びMgCl。/(エステル+VTS)のモル比=45に相当する)を1000年の全容量を有しそして3485時の直径が158mのイノックス鋼(inoz steel)球を含有しているスープテクニック(SIEBTECHNIK)製のビブラトム(VIBRATOM)型の振動すル中で共初砕した。

特開昭57-63310(9)

分界は1 ℓの全容食当り1 2 0 9 化野しい充填 効率を適用させて、約7 0 ℃の ℓ ル内部温度化か いてそして 6 0 時間の労砕時間化わたつて行なわ れた。

始砕された生成物のミルへの充填、引き扱いて の始砕及び粉砕された生成物のミルからの除去は、 乾燥盘素芽囲気下で行なわれる。

b) TiCl.を用いる処理

259 の共粉砕された生成物を依然として選業 芽囲気下で500 CO反応器中に移し、その中で それらを210 COTiCi。と接触させた。

この操作の次に 6 5 ℃のエタンを 1 回の疣浄毎に 2 0 0 ℃を用いて 5 回洗浄した。

中、単単体を連続的に供給することにより圧力を 一定に保つた。4時間後に、重合体スラリーを急 速に冷却し、そしてガス抜きすることにより重合 を労止させた。重合体を泸邉により飛媒から分離 し、そして熱い選米流中で70℃において乾燥し た。次に炉液中に必解されているある並の重合体 を単離し、重量測定し、そしてアイソタクチック 指数(し、し)の計算のために沸騰しているホー ヘプタン中に可溶性である点合体の重量と合計し た。旭県成分の史用並並びに該成分中のTi含有 並、トリエチルアルミニウムに興するフエニルト リエトキシンランのモル比、加えられた触媒成分 に関する直合体の収率、アイソタクテック指数 (1.1)、固体放映成分の表面模及びテトラリ ン中で135℃において側定された固有粘度を表 しに示す。

災 版 例 11

このようにして辺遠された触媒成分は、1 ㎡/9の表面積を有するM9 Cl。のスペクトル中に 現われる最も強い回折線が相対的強度にかいて減少しそして広がつてハロを生成するような X級粉 末スペクトルを示した。

プロピレンの頂合:

60℃に維持され、強累雰囲気による圧力下に 保たれている磁気機拌器及び熱電対を備えている 31の全容段を有するステンレス刷オートクレー プ中に、5ミリモルのトリエチルアルミニウム、 フエニルトリエトキシンラン(PES)及び上む で調製した固体触媒成分を含有しているガス抜き された無水ホーヘブタン中の懸濁散1000㎡を 加え、その間にプロピレンも供給した。オートク レーブを閉じ、その後、水潔を02気圧までの圧 力で加え、強度を70℃にあげ、そして同時にプロピレンを7気圧の全圧となるまで加えた。重合

固体触媒成分の調製

エチルベンゾエートの代りに表した配岐した副合でジイソプチルフタレートを用いるほかはドイン特許出頭公開2643143 (特開昭52-151691号)の実施例7に従つて、協体根據成分を調製した。

即 ち、

A) 81 87

無水MgCl。(1 直 世 り以下の水を含有する) 9 & 5 9、シイソプチルフタレートかよび時とし てポリシメチルシロキサン(粘度 5 0 0 センチス トークス1 3 5 9をそれぞれ1 8 かよび 6 8 の全 容積を有し、それぞれ6 軽直径のステンレススチ ール製球の3 % および1 8 %を含有するN.V.TE-MA'S. Gravenhage(オランダ)によつて製 作された型VIBRAT UMの2個の援動ミルで 同時分仰する。

持開昭57-63310(10)

遊砕は全智観(異型)の1359/4に導しい 尤項係収を使用して約40℃のミル内部における 磁度で100時間行なつた。

ミルへ分のせられるべき生成歯を装入すること、 つぎに分のすることおよびミルから初砕製品を拼 出することは強温が選気内で行う。

B) TiCl, による処理

た 程 媒 成分は、 成も 強い 回折 線が 鋭い 線状 で 現われるが、 それの 半分の ピーク 幅が 1 ポ/9 の 要面 彼を 有する M g C l 。 の 対応する 半分の ピーク 幅 の 3 0 多 L り 広 がつている よ 9 な X 線が 末 スペクトルを 示した。 得られた 触球成分を 実 施 例 1 1 に 配されているのと 同じ 重合 条件 下で 使 用した。 歯 体 胜 峡 成分の 等 強 及び 塩 合 試 験 の 結果 を 表 1 に 示す。

比 数 例 1 及び2

実施例1にかいて、ジイソプチル-2・3-ナフタレンジカルボキシレートの代りに1 2 3 9のエチルベンソエートを用いるほかは回線にして固体放送成分を測裂した。固体放送成分のX線 形末スペクトルは実施例1の放送成分のそれと同様であつた。得られた固体放送成分を用いて、実施例1 と回線の条件でプロピレンの複合を行なつた。但し、トリエチルアルミニウムとPESのモル比

付られた固体触媒成分は、1 m/9 の表面機を 有するが g C l 。のスペクトル中に現われる故も 強い回折線が相対的強度において減少しそして広 がつてハロを形成するようなX線粉末スペクトル を示した。

ブロピレンの頂合

上記で付られた固体触媒成分を用いる以外は、 上記契約例8と同様にしてプロピレンの重合を行なった。固体触媒成分中の『**含有速、設成分の 並、トリエテルアルミニウムとP&Sの間のモル 比、重合試験の結果を装した示す。

吳 流 例 12

実施例11に従つて製造された同体の映域成分を不活性段化水系磁磁インボルG(158°~1725℃の温度範囲内で沸騰するインパラフイン 米段化水系の進合物)中に懸備させ、そして120でで24時間熱処理した。このようにして得られ

は投」記載の通りとした。

比較例3

ドイツ特許出級公開2643143 (特別昭52-151691号) の実施例7 に従つて、即ち、上記実施例11においてジイソプテルフタレート に代えてエテルペンソエート3069を用いるほかは问像にして製造された固体触離成分を使用したこと以外は夹応例11を繰返した。

X級砂末スペクトルは実施例11の触磁成分の それと同似であつた。重合の結果を要しに示す。 実施例 13~18

下記の如くして製造された歯体触媒成分を用い て火焔例1を繰返した。

無水MgCi。、袋鼠に挙げられているエステル、及びエステルに関して1:1のモル比のT; C i。を、1 4 の総容債を有してして 3 5 0 の代後 が1 6 mのステンレス角球を含むしている N.V.テ

14開昭57-63310(11)

マ社、グラベンハーグ(オランダ股のVIBRA TOM型の振動ミル中で粉砕した。粉砕は100 9/1の全容費(空)に等しい充填係故を用いて、 25℃のミルの内部温度において、72時間にわ たつて行なわれた。ミルの充填、粉砕、及びミル の排出は選某券囲気下で行なわれた。109の一 宿に切砕された生成物を100mの1,2 - ジク ロロエタンと80℃において2時間最独させた。 この時間後に、1.2-ジクロロエタンを80℃ において戸道により除去し、そして残つている菌 体生成物を、沪底から塩煮イオンが消えるまで、 宝温においてコーヘブタンで繰返し洗净し、次に ヘプタン恐禍舷中に保つた。とのようにして製造 された放映成分は、1㎡/8の表面機を有する MgCl。のスペクトル中に現われる成も強い回 折線が相対的強展において減少しそして広がつて ヘロを生成するようなX線粉末スペクトルを示し

エステルの型、固体放展成分の特徴及び重合試験 の結果を表』に示す。

夹 施 例 19~26

ヘブタン格版中に保つた。このようにして製造された触媒成分は、実施例1~10の触媒成分のそれと同じX級スペクトルを示した。エステル、固体触媒成分の特徴及び組合試験の結果を表量に示す。

比 被 例 4

央施例19 に於て、ジオクチルフタレートに代えて、エチルペンソエートを用いるほかは実施例19 と何様にして製造された固体触媒成分を使用した。その触媒成分のX線スペクトルは実施例1~10のそれと何様であつた。固体生成物の特徴 及び塩合試験の結果を表 ■に示す。

災 施 例 27~29

夹施例1を練返したが、ドイン特許出額公開 3022738の契施例1(対応特別昭56-8 11の実施例12)に従うが安息香酸エチルの代 りに投いに挙げられているフタル酸のエステルを 使用しそしてでもこと。を用いる処理を120でで行なつて製造された固体脱媒成分を使用した。即ち、無水塩化マグネンウムを169、デカン15mがよび2-エテルヘキンルアルコール181mを120でで2時間加熱反応を行い均一器液とした後、投口に記載されたエステルを添加し、120で、1時間の攪拌下保持した设盤協定を冷却する。この密板を0でに保持した四塩化チタン200mが表入し、その温度に1時間保つた後、冷却を削き1時間かけて20でに徐々に昇盤し、その後30分間で80で定昇温し、安息香酸エテルを223mが加し、その温度に2時間保持する。この懸備液中の固体部分を沪道により採取し、されを100mmの回塩化チタンに再び懸備させ、攪拌

戸 過により固体物質を採取し、洗液中に遊離の

チタン化合物が適出されなくなるまで信製へキサ

下120℃に2時間保つ。

ンで充分疣脊乾燥し、固体触媒成分を得る。固体 触媒成分の3級スペクトルは実施例1~10のそ れと叫像であつたエステルの型及び比を表形に示 す。操作条件及び富合試験の結果を表形に示す。

実施例27を練返したが、ドイツ特許出頭30 22738の実施例1(対応特開昭56-811 の実施例12)に従つて製造された固体触媒成分 を使用した。操作条件及び重合試験の結果を表IV に示す。

吳 施 벵 30~34

実施例 8 を繰返したが、フエニルトリエトキシンランの代りに等モル社の袋 V に示されているアルコキンシランを使用した。触媒成分の特徴及び 塩合試験の結果を装 V に示す。

	固体)	使 哎 成 分				•.	重合		
延贴例 诗	エステル	MgCl ₂ エステル 粉砕 モル/モル	固体成分の T 6 含有量 重量 5	袋面積 ポ/9	Al (C ₂ H ₃) ₃ PES EN/EN	触媒彩	収量 9点合体 9触媒成分	1. 1.	代固有粘度 d l // 9
1	ジイソプチル-2,3- ナフタレン-ジカルポキ シレート	1 4	2.3	-	10	3 5	7,7 5 0	927	LI
2	ジー 2 - エチルー ヘキン ルーマレエート	1 4	1.8	296	1 0	2 5	6,600	.9 4	L1
3	ジイソプチルマレエート	1.4	29	-	1 0	. 54	5,700	9 2 2	1. 2
4	イソプチルアセテート	. 7	32	-	1 0	3 2	5,700	9 1. 2	1. 8
5	イソプチルピパレート	7	2.6	- ·	1 0	2 2	9,700	929	1. 3
6	ジエチルジイソプチルマ レエート	1.4	24	-	1 0	47	4750	9 4 3	1.7
7	ジーn - ブチルフタレー ト	1 4	2 6	-	2 0	3 5.	9,600	\$ L 2	1. 3
8	ジイソプチルフタレート	1 4	24	350	2 0	3 6	16100	9 1 8	1. 3
9	ジイソプチルフタレート	1.4	24	850	1 0	3 8	13200	9 5 5	1. 2

				表】(成	å)				
1 0	ジー2-エテルヘキシル セバセート	1 4	2 3	-	1 0	5 2	4500	9 4 8	. 12
1 1	ジーイソプチルフタレー ト	8	3.0	-	1 0	1 7	15,000	9 7. 5	L 6
1 2	ジーイソプチル-フタレ ート	8	1.4	2 1 8	1 0	1 4	.7, 0 0 0	9 7. 2	1. 5
比較例1	エチルベンゾエート	7	2 0	266	1 0	4 6	6000	9 0. 6	L 4
比較例 2	エチルペンゾエート	7	2 0	2 6 6	5	4 7	4000	927	1 6
比較例 3	エチルベンゾエート	. 7	1. 5	-	8.33	6 0	2,400	9 1 3	1. 2

投 1

	固 体	触媒成	8		•	重 合			
决施例 省 号	エステル		固体成分の Ti含有量 重量を	製面機 ₩/8	Al (C,H,), PES EN/EN	触媒	収量 9項合体。 9触媒成分	1. 1. #	2回有粘度 dl/タ
1 3	ジフエニルカーポネート	8	2	-	. 10	2 9	6,0 5 0	9 3 2	1.5
1 4	1 ・2 - ジヒドロキシー ジアセテートペンピン	6	1. 3	-	1 0	4 1	6,100	921	1.4
1 5	エチルー ジフエニルアセ テート	S	1.9	-	1 0	3 8	6,400	91.1	1.2
1 6	ジイソプチル-フタレー ト	7	1.4	157	2 0	1 9	9,100	98	1.3
1 7	ジイソプチル-フタレー ト	7	1.4	157	100	2 0	000	9 4.3	1.1
1 8	イソプテル - ベンゾイル アセテート	. 7	2.1	-	1 0	4 2	5,900	9 5. 4	1. 2

类 1

	固 体 般	碟 成 分		1	t d		
火施 例 奋 与	エステル	固体成分の T : 含有金、 重量を	Al (C ₁ H ₁), PES EN/EN	放供	収 量 9 度合体 9 放碟成分	.1. I. \$	【固有粘度 d l /タ
1 9	ジオクチルフタレート	2.7	2 0	1 9	12100	922	1.8
2 0	ジイソプチルフタレート	2 4	2 0	2 2	1 3 9 0 0	9 6.9	1.2
2 1	ジネオペンテルフタレート	2. 5	2 0	1 5	18,500	97	1. 2
2 2 :	ジフエニルフタレート	2 6	1 0	2 5	1 1 0 0 0	945	1.8
2 3	ジエチル- ブチルマロネート	3.9	1 0	2 9	12800	9 2 3	1.7
2 4	ベンジルブチルフタレート	3. 1	2 0	2 4	14000	9 6. 1	1.4
2 5	モノ-2-エチル-ヘキシル マレエート	2 8	1 0	5 0	8,000	9 2 5	1.3
2 6	モノイソプチルフタレート	3. 1	1 0	2 4	10,000	9 4 3	1. 6
皎例4	エチルペンゾエート	3.8	5	3 8	6,8 5 0	915	1.5

X IV

	固体	触 媒 成 分			重合		•	
災施別 站 号	エステル	MgCls エステル 砂砕 モル/モル	図体成分の Ti含有量 返量多	Al (C,H,), PES EN/EN	独供	収 量 9点合体 9触磁成分	1. 1.	(卤有粘度 d l / g
2 7	ジオクチルフタレート	4.7	1. 9	2 0	2 7	12,000	939	1. 5
2 8	イソプチルフタレート	4.7	3.8	2 0	3 2	10000	9 6. 5	L 4
2 9	<i>ネオペンチルフタレ</i> ート	9.4	1. 9	2 0	.3 0	12800	9 7. 8	L O
比较例 5	エチルペンゾエート	5	3. 1	1 0	4 9	7, 9 0 0	9 4 2	1.5

没 7

		重合			
更施例 奋 号	ブルコキ ツンラン	放鉄	収 建 9度合体 9触媒成分	[•] • ≸	り固有粘度 d l / 9
0	エチルトリエトキシシラン	3 3 4	1 1,000	8 2 3	1. 2
1	・クロロフエニルジエトキシンラン	4 4 6	. 9,800	9 1 0	1.8
3 2	ジフエニルジエト キシシラン	2 5 1	1 4 3 0 0	924	L O
3 3	フエニルジエトキジンラン	3 1. 2	1 2 2 0 0	9 L 5	1. 9
3 4	ジフエニルジメトキンシラン	2 2 2	1 8 2 0 0	9 3. 1	1.5

昭和56年10月23日

特許庁長官 島 田 春 樹

1. 事件の表示

巡知56年時計劃第126025号

2. 発明の名称

オレフインの重合用の成分及び触媒

3. 稲正をする者

本件との関係。 特許出頭人

住 所 イタリー国ミラノ・フォロボボナペルテ 8 1

名 ち モンテジソン・ソチエタ・ペル・アチオニ (E, 2)

- 4. 代 即 人〒107
 - 東京都路区赤板1丁目9番15号 日本白红草会加

名(6078) 弁理士 小 田 島 平 吉

所

压 名

(自発)

5. 福正命令の日付

6. 福正の対象

明細書の"発明の詳細な説明"の個

7. 補正の内容 別紙のとかり。



(1) 明細書館24頁下から3行化、「液状の Mgジヘライド」とある前に、『放状のMgハログ ン化合物たとえば』と加入する。

(2) 明細書第25頁8~4行化、「諮別されて いる……含有している」とあるを、『従子供与体 化合物の存在下で」と訂正する。

(3) 明細書館31頁下から2行に、「エメン」 とあるを、『ヘキサン』と訂正する。

(4) 明細書節42頁11行に、「安息香酸エナ 「ル」とあるを、『後掲袋』に記載したエステル』 と訂正する。

统 補 正會

昭和56年11月13日

特許庁長官 島田 岩 樹

1. 事件の表示

昭和56年新部期第126025号

2. 免明の名称

オレフインの混合用の成分及び温磁

3. 植正をする者

事件との関係 人無旧社群 住 所 イクリー曲ミラノ・フオロボナペルテ31

名 称 モンテジソン・ソチェタ・ペル・アチオニ (氏 名)

4. 代 毋 人〒107

代 所 東京都地区赤坂1丁目9番15号 日本自転車会盤

名(6078) 弁理士 小 田 島 平 宵

Ø:

氏 . 名

5. 精正命令の日付



6. 撤正の対象

另細質の * 発射の麻癬な成明 * の標

7. 補正の内容

特許庁 別紙のとかり (5ti11.13 特開路57-63310 (18)

(1) 明細書第8頁下から2行に、「ヒドロカルビ

ル茜である」とあるを、

『ヒドロカルビル蓋である。放蓋はハロゲン、アー ルコキシ、アリーロキシカ どの世換差を有してい てもよく、本勢明に於てはヒドロカルビル薬と以

称する。」 と訂正する。